PNEUMATIC TIRE

Publication number: JP2000289407 (A)

Publication date:

2000-10-17

D JP4295385 (B2)

Also published as:

Inventor(s):

KIMURA SHIGEO; YAGAWA KAZUO +

Applicant(s):

BRIDGESTONE CORP +

Classification:

- international: B60C1/00; C08K5/47; C08K5/5398; C08L9/00; C08L9/06;

C08L25/10; B60C1/00; C08K5/00; C08L9/00; C08L25/00; (IPC1-7): B60C1/00; C08K5/47; C08K5/5398; C08L9/00; C08L9/06;

): B60C 1/00; C06R5/47, C06R5/5596, C06E9/60

C08L25/10

- European:

Application number: JP19990101736 19990408 **Priority number(s):** JP19990101736 19990408

Abstract of JP 2000289407 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pneumatic tire exhibiting extremely excellent control stability and vibrational comfortableness from the beginning to the middle or the last period of running. SOLUTION: This pneumatic tire with a tread part is composed of such rubber component at the tread part that 100 pts.wt. of the rubber composition contains 20 pts.wt. or more of softening agent including 5 pts.wt. or more of diene type homopolymer or vinyl aromatic hydrocarbon-diene type polymer as a low molecular weight polymer with a weight-average molecular weight of 2,000-100,000 while including 55 pts.wt. or less of softening agent other than the low molecular weight polymer, and, as the need arises 5.0 pts.wt. of specific dithiophosphate compound type re-crosslinking inhibitor or 0.5-5.0 pts.wt. of benzothiazole compound type re-crosslinking inhibitor.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-289407 (P2000-289407A)

(43)公開日 平成12年10月17日(2000.10.17)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ				Ť	-マコード(参考)
B60C	1/00		B 6	0 C	1/00		Α	4 J O O 2
C08K	5/47		C 0	8 K	5/47			
	5/5398				5/5398			
C08L	9/00		C 0	8 L	9/00			
	9/06				9/06			
		審査請求	未請求	請求	項の数11	OL	(全 12 頁)	最終頁に続く
(21)出贖番号		特顧平11-101736	(71)	出頭人	000005	278		
					株式会	社プリ	デ ストン	
(22)出顧日		平成11年4月8日(1999.4.8) 東京都中央区京橋1丁目10番1号					番1号	
			(72)	発明者	木村	重夫		
					東京都	小平市	小川東町3-	5 — 5
			(72)	発明者	一矢川	一夫		
					埼玉県	浦和市	田島2-15-	1 -101
			(74)	代理人	100079	049		
					弁理士	中島	淳 (外3	名)
			F夕	ーム(参考) 4 J	002 AC	012 ACO32 AC	033 AC062
						AC	063 ACO81 AE	053 BB152
						BB	182 BB242 BC	053 EV347
						EW	166 FD023 FD	156 FD157
						GN	01	

(54)【発明の名称】 空気入りタイヤ

(57)【要約】

【課題】 走行初期から中期、末期までタイヤの操縦安定性及び振動乗り心地性に極めて優れた空気入りタイヤを提供する。

【解決手段】 トレッド部を有する空気入りタイヤにおいて、該トレッド部のゴムが、ゴム成分100重量部に対して、軟化剤を20重量部以上含有し、該軟化剤重量部のうち5重量部以上が重量平均分子量2,000~100,000低分子量重合体であるジエン系単独重合体又はビニル芳香族炭化水素ージエン系共重合体を含み、かつ該軟化剤重量部のうち55重量部以下が該低分子量重合体以外の軟化剤を含み、必要に応じて特定のジチオリン酸化合物系再架橋抑制剤又はベンゾチアゾール化合物系再架橋抑制剤をゴム成分100重量部に対して、それぞれ0.2~5.0重量部又は0.5~5.0重量部含むゴム組成物からなる。

(2)

20

【特許請求の範囲】

【請求項1】 トレッド部を有する空気入りタイヤにおいて

該トレッド部のゴムが、ゴム成分100重量部に対して、軟化剤を20重量部以上含有し、

該軟化剤重量部のうち5重量部以上が重量平均分子量 2,000~100,000の低分子量重合体であるジ エン系単独重合体又はビニル芳香族炭化水素ージエン系 共重合体を含み、

かつ該軟化剤重量部のうち 5 5 重量部以下が該低分子量 10 重合体以外の軟化剤を含むゴム組成物からなることを特 徴とする空気入りタイヤ。

【請求項2】 前記ゴム組成物がさらに下記一般式(I)で表されるジチオリン酸金属塩、O,O'ージアルキルジチオリン酸ジスルフィド及びO,O'ージアルキルジチオリン酸テトラスルフィドからなる群より選択される少なくとも1種のジチオリン酸化合物系加硫促進剤をゴム成分100重量部に対して、0.2~5.0重量部を含むことを特徴とする請求項1記載の空気入りタイヤ。

【化1】

$$\begin{pmatrix} R^1 - O & S \\ R^2 - O & S \end{pmatrix} = M^1$$

(式中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立に、炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基又は炭素数 $6\sim 1$ 0 のアリール基を表す。このアルキル基は直鎖状、分枝鎖状、環状のいずれでもよい。 M^1 は Z n 原子、S b 原子、F e 原子又は C u 原子を表し、n は結合する金属の原子価の数を表す。)

【請求項3】 前記一般式(I) で表されるジチオリン酸 金属塩が下記一般式(II) で表されるジチオリン酸化合物系加硫促進剤であることを特徴とする請求項2記載の 空気入りタイヤ。

又は

(式中、 M^2 は Z n 原子又は S b 原子を表し、n は結合する金属の原子価の数を表す。)

【請求項4】 前記ゴム組成物がさらに下記一般式(III)、(IV)、(V)及び(VI)で表される各化合物からなる

僻より選択される少なくとも 1 種のベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤をゴム成分 1 0 0 重量部に対して、0.5~5.0重量部を含むことを特徴とする請求項 1 記載の空気入りタイヤ。

【化3】 一般式 (III)

又は

【化4】 一般式(IV)

【化5】 一般式(V)

【化6】 一般式(VI)

(式中、R³ 及びR⁴ はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数1~8のアルキル基又は炭素数6~10のアリール40 基を表す。但し、R³ 及びR⁴ が同時に水素原子である場合を除く。R⁵ は炭素数1~8のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表し、R⁶ は水素原子又は一N(Rⁿ) R՞ で表されるアミノはを表し、Rⁿ 及びR՞ はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数2~4のアルキル基又はシクロヘキシル基を表す。但し、Rⁿ 及びRጾ が同時に水素原子である場合を除く。R՞ 及びR¹ はそれぞれ独立に炭素数1~8のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表す。Xは2n原子、Cu原子又は>N-R¹³で表されるアミノ基を表し、R¹³は 炭素数2~4のアルキル基又はシクロヘキシル基を表

3

す。R¹¹及びR¹²はR⁹と同義である。)

【請求項5】 前記請求項4に記載の一般式(III) で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤の R^3 及び R^4 がそれぞれ独立に、水素原子、メチル基、エチル基又はフェニル基である(但し、 R^3 及び R^4 が同時に水素原子である場合を除く)ことを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項6】 前記請求項4に記載の一般式(III)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤が、ビスー(4ーメチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、ビスー(5ーメチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、メルカプトー4ーメチルベンゾチアゾール及びメルカプトー5ーメチルベンゾチアゾールからなる群より選択される少なくとも1種であることを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項7】 前記請求項4に記載の一般式(IV)、(V) 及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基の芳香族単環での位置が4位又は6位であることを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項8】 前記請求項4に記載の一般式(IV)、(V)及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基の芳香族単環での位置が4位であることを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項9】 前記請求項4に記載の一般式(IV)、(V) 及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基がメトキシ基、エトキシ基及びブトキシ基からなる群より選ばれる基であることを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項10】 前記請求項4に記載の一般式(IV)、(V) 及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基がエトキシ基であることを特徴とする請求項4記載の空気入りタイヤ。

【請求項11】 前記低分子量重合体であるビニル芳香族炭化水素ージエン系共重合体がスチレンブタジエン共重合体であることを特徴とする請求項1乃至10のいずれかに記載の空気入りタイヤ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は空気入りタイヤに関し、詳しくは走行初期から中期、末期までタイヤのウエット操縦安定性(以下、単に操縦性という)及び振動乗り心地性(以下、単に乗り心地性という)に優れた空気入りタイヤに関する。

[0002]

【従来の技術】近年、自動車の高馬力化、高機能化、高寿命化に伴って、タイヤにも操縦性、乗り心地性を高度に両立し、走行中期、末期に至るまで、これらの性能を維持することが求められている。特に、乗用車タイヤにおいては、バイアスタイヤからラジアルタイヤへ変化

し、ラジアルタイヤでも偏平率を82から70、さらに65へと変化させるに伴って、操縦性は大きく向上するが乗り心地性は必ずしも改善されず、この両性能を高度に両立させることが強く要請されている。

【0003】この解決法の一つとして、タイヤトレッド 川の各種ゴム配合剤が検討されているが加硫促進剤に着 目すれば、特開昭58-87138号公報では、特定の 加硫促進剤と特定の老化防止剤を配合したゴム組成物が 耐熱硬化性を改良し、タイヤ走行末期の外観を改善する ことが開示されているがタイヤの運動性能、乗り心地性 については全く検討されていない。また、特開昭56-139542号公報では、特定の加硫促進剤を用いたゴ ム組成物がゴム練りにおける焼け(スコーチ性)を改良 することを開示しているが、タイヤの性能に関しては記 載もなく、示唆もない。

【0004】本発明者らはゴム成分に特定の樹脂系軟化剤又は鉱物油系軟化剤と特定のジチオリン酸化合物系加硫促進剤又はベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤(いずれも機能的には再架橋抑制剤)とを含むゴム組成物を20トレッド部に用いた空気入りタイヤが走行初期から中期、末期までタイヤのウエット操縦安定性及び振動乗り心地性に優れていることを提案している(特願平9-186888号公報、特願平9-186889号公報)。しかし、この提案における走行末期におけるトレッドゴムの硬化、ヒステリシスロスの低下をさらに十分抑制し、タイヤのウエット操縦安定性及び振動乗り心地性を一層向上することが望まれる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記の事実 30 に鑑みてなされたもので、本発明の目的は、走行初期から末期までタイヤの操縦性及び乗り心地性に一層優れた 空気入りタイヤを提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、トレッド ゴムに配合される各種配合剤特に軟化剤に着目し、鋭意 検討の結果、下記の手段によって、課題が解決できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0007】すなわち、(1)本発明の空気入りタイヤは、トレッド部を有する空気入りタイヤにおいて、該トレッド部のゴムが、ゴム成分100重量部に対して、軟化剤を20重量部以上含有し、該軟化剤重量部のうち5重量部以上が重量平均分子量2,000~100,000の低分子量重合体であるジエン系単独重合体又はビニル芳香族炭化水素ージエン系共重合体を含み、かつ該軟化剤重量部のうち55重量部以下が該低分子量重合体以外の軟化剤を含むゴム組成物からなることを特徴とする。

及びO, O' ージアルキルジチオリン酸テトラスルフィドからなる群より選択される少なくとも 1 種のジチオリン酸化合物系加硫促進剤をゴム成分 1 O 0 重量部に対して、O. $2\sim5$. O 重量部を含むことが好ましい。

[0009]

【化7】

一般式(1)

$$\begin{pmatrix}
R^1 - O & S \\
R^2 - O & S
\end{pmatrix}$$

【0.010】(式中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立に、 炭素数 $1\sim8$ のアルキル基又は炭素数 $6\sim10$ のアリール基を表す。このアルキル基は直鎖状、分枝鎖状、環状のいずれでもよい。 M^1 はZn原子、Sb原子、Fe原子又はCu原子を表し、nは結合する金属の原子価の数を表す。)

(3)前記(2)項において、前記一般式(I)で表されるジチオリン酸金属塩は下記一般式(II)で表されるジチオリン酸化合物系加硫促進剤であることが好ましい。

[0011]

【化8】

一般式(11)

又は

【0012】(式中、M² はZn原子又はSb原子を表し、nは結合する金属の原子価の数を表す。)

(4) 前記(1) 項において、前記ゴム組成物はさらに下記一般式(III)、(IV)、(V) 及び(VI)で表される各化合物からなる群より選択される少なくとも1種のベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤をゴム成分100重量部に対して、 $0.5\sim5.0$ 重量部を含むことが好ましい。

【0013】 【化9】 一般式 (III)

(4)

10

20

30

又は

[0014]

【化10】

一般式(IV)

【0015】 【化11】 一般式(V)

【0016】 【化12】 一般式(VI)

【0017】(式中、R3及びR4はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数1~8のアルキル基又は炭素数6~10のアリール基を表す。但し、R3及びR4が同時に水素原子である場合を除く。R5は炭素数1~8のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表し、R6は水素原子又は一N(R7)R8で表されるアミノ基を表し、R7及びR8はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数2~4のアルキル基又はシクロヘキシル基を表す。但し、R7及びR8が同時に水素原子である場合を除く。R9及びR10はそれぞれ独立に炭素数1~8のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表す。Xは2n原子、Cu原子又は>N-R13で表されるアミノ基を表し、R13は炭素数2~4のアルキル基又はシクロヘキシル基を表す。R11及びR12はR9と同義である。)

50 (5) 前記(4) 項において、前記4項に記載の一般式

7

(III) で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のR³ 及びR⁴ はそれぞれ独立に、水素原子、メチル基、エチル基又はフェニル基である(但し、R³ 及びR⁴ が同時に水素原子である場合を除く)ことが好ましい。

【0018】(6)前記(4)項において、前記4項に記載の一般式(III)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤は、ビスー(4ーメチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、ビスー(5ーメチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、メルカプトー4ーメチルベンゾチアゾール及びメルカプトー5ーメチルベンゾチアゾールからなる群より選択される少なくとも1種であることが好ましい。

【0019】(7)前記(4)項において、前記4項に記載の一般式(IV)、(V)及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基の芳香族単環での位置は4位又は6位であることが好ましい。

【0020】(8)前記(4)項において、前記4項に 記載の一般式(IV)、(V)及び(VI)で表されるベンゾチア ゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基の芳香族単環 20 での位置は4位であることが好ましい。

【0021】(9)前記(4)項において、前記4項に記載の一般式(IV)、(V)及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基はメトキシ基、エトキシ基及びブトキシ基からなる群より選ばれる基であることが好ましい。

【0022】(10) 前記(4) 項において、前記4項に記載の一般式(IV)、(V) 及び(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のアルコキシ基はエトキシ 基であることが好ましい。

【0023】(11)前記(1)乃至(10)のいずれかの項において、前記低分子量重合体であるビニル芳香族炭化水素-ジエン系共重合体はスチレンブタジエン共重合体であることが好ましい。

【0024】本発明は上記のように特に、特定の低分子 量重合体系軟化剤と低分子量重合体以外の軟化剤と必要 に応じて特定の加硫促進剤とを併用することに大きな特 徴がある。

【0025】本発明における特定の低分子量重合体系軟化剤を用いない場合、つまり上記加硫促進剤のみが用い 40られている場合、タイヤは走行中則項まではトレッドゴムの硬化、ヒステリシスロスの低下を抑制するが末期には次第に熱老化により硬化していく。本発明の特定の低分子量重合体系軟化剤が用いられた場合、すなわち本発明ではタイヤの走行末期において低分子量重合体系軟化剤が他部材(例えば、オイル量の少ないケース部材)へ移行しにくいことによるゴムの硬化、ヒステリシスロスの低下が抑制される。このため、本発明では特にタイヤの走行末期における操縦性及び乗り心地性の低下を抑制することができる。 50

【0026】従来、軟化剤は通常の配合では芳香族系オ イルが用いられることが多いが、この軟化剤は上記のよ うな他部材へ移行し、移行することでトレッドゴムの硬 化、ヒステリシスロスの低下が起こり、ひいてはタイヤ の操縦性及び乗り心地性が悪化する。しかし、本発明に おける特定の低分子量重合体系軟化剤は他部材へ移行し にくいため、軟化剤量の減少よるゴムの硬化を大幅に抑 制し、高度な低ヒステリシスロス性を維持できるという 新知見を得、また走行末期において、上記加硫促進剤に よる熱老化現象に比べて、本発明における低分子量重合 体系軟化剤の他部材への移行現象はゆっくり起こるた め、低分子量重合体系軟化剤と特定の加硫促進剤の併用 により、長期間にわたってゴムの硬化、ヒステリシスロ スの低下を抑制できるという新知見を得るに至り、走行 初期から末期まで優れた操縦性と乗り心地性を有する本 発明の空気入りタイヤが得られたものである。

[0027]

【発明の実施の形態】本発明に用いられる軟化剤は少なくとも2種が使用される。1つは重量平均分子量が2,000~100,000、好ましくは5,000~50,000低分子量重合体であるジエン系単独重合体又はビニル芳香族炭化水素ージエン系共重合体(以下、低分子量重合体系軟化剤と言うことがある)であり、他の1つは該低分子量重合体以外の軟化剤である。

【0028】低分子量重合体の重量平均分子量が2,00未満では低分子量重合体が他部材(例えば、ケース部材)へ移行してしまい、効果が激減する。100,00を越えるとゴム成分との差がなくなり、軟化剤としての役割を果たさない。

【0029】低分子量重合体のジェン系単独重合体としてはブタジェン重合体、イソプレン重合体を挙げることができる。

【0030】また、該低分子量重合体以外の軟化剤としてはゴム工業で通常用いられる植物油系軟化剤、鉱物油系軟化剤を挙げることができる。

【0031】本発明における軟化剤の量はゴム成分100重量部に対して20重量部以上、好ましくは30~70重量部含まれる。20重量部未満ではオイルが移行しにくいことによるトレッドゴムの硬化抑制の好影響が小さくなるため、低分子量重合体を用いる効果が小さい。

【0032】また低分子量重合体系軟化剤の量は軟化剤 重量部のうち、5重量部以上、好ましくは10重量部~ 全軟化剤重量部含まれる。5重量部未満では効果が小さい。

【0033】さらに低分子量重合体以外の軟化剤の量は 軟化剤重量部のうち、55重量部以下、好ましくは0~ 20重量部含まれる。55重量部を越えると他部材へ著 しく移行し、ゴムが硬化する。

【0034】本発明では、ゴム成分100重量部中に、 50 スチレンブタジエンゴム (SBR) を好ましくは50重 (6)

9

量部以上、より好ましくは70重量部以上、さらに好ま しくは90重量部以上含有することが好ましい。配合量 が50重量部未満では操縦性、乗り心地性が劣るので好 ましくない。このSBRについては、ゴム成分100重 量部中に、スチレン含有量が30重量%以上であるSB Rを30重量部以上含有することが好ましい。

【0035】本発明に用いられるSBRは上記のような 条件を満たすものであれば制限されないが、市販の乳化 重合SBR、溶液重合SBR等を用いることができる。 【0036】本発明における、ゴム成分としては本発明 10 のSBRのほか、他のSBR、天然ゴム、合成ゴム、例 えばイソプレンゴム, ブタジエンゴム, ブチルゴム (ハ ロゲン化ブチルゴムを含む)、エチレンープロピレンゴ ム等を挙げることができる。

【0037】本発明においてジチオリン酸化合物系加硫 促進剤(機能的には再架橋抑制剤、つまり走行中にゴム の再架橋によるゲル化を抑制する配合剤)を用いること が好ましく、この加硫促進剤は前記一般式(1) で表され るジチオリン酸金属塩、O、O'ージアルキルジチオリ ン酸ジスルフィド及びO, O'ージアルキルジチオリン 20 酸テトラスルフィドからなる样より選択される少なくと も 1 種である。

【0038】前記一般式(1)で表されるジチオリン酸 金属塩のR¹ 及びR² はそれぞれ独立に、炭素数1~8 のアルキル基又は炭素数6~10のアリール基であり、 このアルキル基は直鎖状、分枝鎖状、環状のいずれでも よい。M¹ はZn原子、Sb原子、Fe原子又はCu原 子であり、nは結合する金属の原子価の数である。中で も、R1 及びR2 は、炭素数3~4のアルキル基が好ま しい。炭素数が2以下のアルキル基を有するジチオリン 酸金属塩はゴムへの溶解性が低下する傾向があり、炭素 数が5以上では効果のさらなる向上が得られず、経済的 な観点からもこれ以上の炭素数の増大は必ずしも効果的 ではない。また、金属としては、2ヵ原子又はSb原子 が好ましい。つまり、前記式(II)に示すようなジチ オリン酸金属塩が好ましい。

【0039】すなわち、これらのジチオリン酸金属塩と しては、例えば〇、〇'ージプロピルジチオリン酸亜 鉛、〇、〇'ージイソプロピルジチオリン酸亜鉛、〇、 O'ージ-nーブチルジチオリン酸亜鉛、O, O'ージ ーsecーブチルジチオリン酸亜鉛、〇、〇'ージーし ーブチルジチオリン酸亜鉛、O,O'ージフェニルジチ オリン酸亜鉛、〇、〇'ージシクロヘキシルジチオリン 酸亜鉛、〇、〇'ージプロピルジチオリン酸アンチモ ン、Ο, Ο'ージイソプロピルジチオリン酸アンチモ ン、〇、〇'ージーnーブチルジチオリン酸アンチモ ン、〇、〇'ージーsecーブチルジチオリン酸アンチ モン、O, O' -ジーt-ブチルジチオリン酸アンチモ ン、〇、〇'ージフェニルジチオリン酸アンチモン、

が挙げられ、中でも、〇、〇'ージイソプロピルジチオ リン酸亜鉛、O, O'ージーnーブチルジチオリン酸亜 鉛、O, O' ージイソプロピルジチオリン酸アンチモ ン、O. O' -ジ-n-ブチルジチオリン酸アンチモン が好ましい。これらの加硫促進剤は単独で、又は2種以 上の混合物で用いることができる。

【0040】0,0'ージアルキルジチオリン酸ジスル フィド又はO, O'ージアルキルジチオリン酸テトラス ルフィドのとしては、例えばO, O' -ジブチルジチオ リン酸ジスルフィド、O, O'-ジイソプロピルジチオ リン酸ジスルフィド、O, O' -ジプロピルジチオリン 酸ジスルフィド、O, O'ージエチルジチオリン酸ジス ルフィド、O, O'ージメチルジチオリン酸ジスルフィ ド、O, O'ービス(2-エチルヘキシル)ジチオリン 酸ジスルフィド、〇、〇'一ビス(4 ーメチルペンチ ル) ジチオリン酸ジスルフィド、O, O'ージオクタデ シルジチオリン酸ジスルフィド、O, O' -ジブチルジ チオリン酸テトラスルフィド、〇、〇'ージイソプロピ ルジチオリン酸テトラスルフィド、O, O'ージプロピ ルジチオリン酸テトラスルフィド、O, O' -ジエチル ジチオリン酸テトラスルフィド、O, O' -ジメチルジ チオリン酸テトラスルフィド、O, O' ービス(2-エ チルヘキシル) ジチオリン酸テトラスルフィド、Ο, 〇'-ビス(4-メチルペンチル)ジチオリン酸テトラ スルフィド、O, O'ージオクタデシルジチオリン酸テ トラスルフィド等が挙げられる。中でも効果の点から、 O, O'ージブチルジチオリン酸テトラスルフィド、 〇,〇'ージイソプロピルジチオリン酸テトラスルフィ ド、O, O'ービス(2-エチルヘキシル)ジチオリン 酸テトラスルフィドが好ましい。

【0041】また、前記ジチオリン酸化合物系加硫促進 剤はゴム成分100重量部に対して0.2~5.0重量 部含むことが好ましい。0.2重量部未満では走行後の 操縦性及び乗り心地性向上効果が低く、5.0重量部を 越えて配合しても、効果のさらなる向上は認められず、 経済的な観点からもこれ以上の増量は効果的ではない。

【0042】本発明においてベンゾチアゾール化合物系 加硫促進剤(上記ジチオリン酸化合物系加硫促進剤と同 様に、機能的には再架橋抑制剤)を用いることが好まし く、この加硫促進剤は前記一般式(III)、(IV)、(V)及 び(VI)で表される各化合物からなる群より選択される少 なくとも1種である。

【0043】本発明に用いられる前記一般式(III) で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤のR3 及びR4 は同時に水素原子である場合を除き、それぞれ 独立に、水素原子、炭素数1~8のアルキル基又は炭素 数6~10のアリール基であり、好ましくは、水素原 子、炭素原子数1~6のアルキル基又は炭素原子数6~ 10のアリール基であり、それぞれ水素原子、メチル O, O'ージシクロヘキシルジチオリン酸アンチモン等 50 基、エチル基又はフェニル基であることがより好まし

(7)

W_a

【0044】これらの加硫促進剤としては、例えば、2 ーメルカプトー4ーメチルベンゾチアゾール、2ーメル カプト-4-エチルベンゾチアゾール、2-メルカプト -5-メチルベンゾチアゾール、2-メルカプト-5-エチルベンゾチアゾール、2-メルカプト-6-メチル ベンゾチアゾール、2ーメルカプトー6ーエチルベンゾ チアゾール、2ーメルカプトー4,5ージメチルベンゾ チアゾール、2-メルカプト-4,5-ジエチルベンゾ チアゾール、2ーメルカプトー4-フェニルベンゾチア ゾール、2ーメルカプトー5ーフェニルベンゾチアゾー ル、2-メルカプトー6-フェニルベンゾチアゾール、 ビスー(4-メチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファ イド、ビスー(4-エチルベンゾチアゾリルー2)ジサ ルファイド、ビスー(5-メチルベンゾチアゾリルー 2) ジサルファイド、ビスー(5-エチルベンゾチアゾ リルー2) ジサルファイド、ビスー(6ーメチルベンゾ チアゾリル-2) ジサルファイド、ビスー(6-エチル ベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、ビスー(4, 5-ジメチルベンゾチアゾリルー2)ジサルファイド、 ビスー(4,5-ジエチルベンゾチアゾリルー2)ジサ ルファイド、ビスー (4-フェニルベンゾチアゾリルー 2) ジサルファイド、ビスー(5-フェニルベンゾチア ゾリルー2) ジサルファイド、ビスー(6-フェニルベ ンゾチアゾリル-2)ジサルファイド等が挙げられる。 中でもビスー(4ーメチルベンゾチアゾリルー2)ジサ ルファイド、ビスー(5ーメチルベンゾチアゾリルー 2) ジサルファイド、メルカプトー4ーメチルベンゾチ アゾール及びメルカプトー5-メチルベンゾチアゾール が好ましい。これらの加硫促進剤は単独で、又は2種以 30 上の混合物で用いることができる。

【0045】 これらの加硫促進剤の製造方法は特に制限されないが、例えば特開昭49-93361公報等を用いて容易に製造することができる。

【0046】本発明に用いられる前記一般式(IV)、(V)又は(VI)で表されるベンゾチアゾール化合物系加硫促進剤はアルコキシ基含有2ーメルカプトベンゾチアゾール化合物であり、単独又は二種以上の混合物で川いられる。

【0047】式中、R⁵ は炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表し、R⁶ は水素原子又は-N (R⁷) R⁸ で表されるアミノ基を表し、R⁷及び R⁸ はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数 $2\sim 4$ のアルキル基又はシクロヘキシル基を表す(ただし、R⁷ 及び R⁸ が同時に水素原子である場合を除く)。R⁹ 及び R¹⁰はそれぞれ独立に炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、アルケニル基又はシクロアルキル基を表す。 X は 2 n原子、C u原子又は $>N-R^{13}$ で表されるアミノ基を表し、R¹³は炭素数 $2\sim 4$ のアルキル基又はシクロヘキシル基を表す。 R¹¹及び R¹² は R⁹ と同義である。

【0.0.4.8】 これらの一般式において、アルコキシ基の $-O.R^5$ 、 $-O.R^9$ 、 $-O.R^{10}$ 、 $-O.R^{11}$ 及び $-O.R^{12}$ の各基はそれぞれ独立にメトキシ基、エトキシ基又はブトキシ基であることが効果の点から好ましく、さらにエトキシ基がより好ましい。

【0049】一般式(IV)で表されるベンゾチアゾー ル化合物系加硫促進剤としては、例えば、4ーメトキシ -2-メルカプトベンゾチアゾール、5-メトキシ-2 ーメルカプトベンゾチアゾール、6-メトキシ-2-メ ルカプトベンゾチアゾール、7-メトキシー2-メルカ プトベンゾチアゾール、4ーエトキシー2ーメルカプト ベンゾチアゾール、5-エトキシ-2-メルカプトベン ゾチアゾール、6-エトキシ-2-メルカプトベンゾチ アゾール、7ーエトキシー2ーメルカプトベンゾチアゾ ール、4 ーブトキシー2 ーメルカプトベンゾチアゾー ル、5-ブトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール、 6-ブトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール、7-ブトキシー2ーメルカプトベンゾチアゾール、N-te r (ーブチルー4ーメトキシー2ーベンゾチアゾリルス 20 ルフェンアミド、N-tert-ブチルー5-メトキシ -2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-ter t-ブチルー6-メトキシー2-ベンゾチアゾリルスル フェンアミド、Nーtertーブチルー7ーメトキシー 2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-tert ーブチルー4ーエトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフ ェンアミド、N-tertーブチルー5-エトキシー2 ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-tert-ブチルー6-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェ ンアミド、N-tert-ブチル-7-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-tert-ブ チルー4ーブトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェン アミド、N-tert-ブチルー5-ブトキシー2-ベ ンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-tert-ブチ ルー6ーブトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンア ミド、N-tert-ブチル-7-ブトキシ-2-ベン ゾチアゾリルスルフェンアミド、N-エチルー4-メト キシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-エ チルー5ーメトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェン アミド、N-エチルー6-メトキシー2-ベンゾチアゾ 40 リルスルフェンアミド、N-エチル-7-メトキシ-2 ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-エチルー4 ーエトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、 N-エチル-5-エトキシ-2-ベンゾチアゾリルスル フェンアミド、N-エチルー6-エトキシー2-ベンゾ チアゾリルスルフェンアミド、N-エチルー7-エトキ シー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、Nーエチ ルー4ーブトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンア ミド、N-エチル-5-ブトキシ-2-ベンゾチアゾリ ルスルフェンアミド、N-エチル-6-ブトキシ-2-50 ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-エチルー7ブトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N ーシクロヘキシルー4ーメトキシー2ーベンゾチアゾリ ルスルフェンアミド、N-シクロヘキシル-5-メトキ シー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、Nーシク ロヘキシルー6ーメトキシー2ーベンゾチアゾリルスル フェンアミド、N-シクロヘキシル-7-メトキシ-2 ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、Nーシクロヘキ シルー4-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェン アミド、N-シクロヘキシル-5-エトキシ-2-ベン ゾチアゾリルスルフェンアミド、N-シクロヘキシルー 10 6-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミ ド、N-シクロヘキシル-7-エトキシ-2-ベンゾチ アゾリルスルフェンアミド、Nーシクロヘキシルー4ー ブトキシ-2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N ーシクロヘキシルー5ーブトキシー2ーベンゾチアゾリ ルスルフェンアミド、N-シクロヘキシル-6-ブトキ シー2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N-シク ロヘキシルー7ーブトキシー2ーベンゾチアゾリルスル フェンアミド、N, N-ジシクロヘキシルー4-メトキ シー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N, N-ジシクロヘキシルー5ーメトキシー2ーベンゾチアゾリ ルスルフェンアミド、N, N-ジシクロヘキシルー6-メトキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、 N, N-ジシクロヘキシル-7-メトキシ-2-ベンゾ チアゾリルスルフェンアミド、N, N-ジシクロヘキシ ルー4-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェンア ミド、N. N-ジシクロヘキシル-5-エトキシ-2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N、Nージシクロ ヘキシルー6-エトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフ ェンアミド、N, Nージシクロヘキシルー7ーエトキシ -2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N. Nージ シクロヘキシルーイーブトキシー2-ベンゾチアゾリル スルフェンアミド、N, Nージシクロヘキシルー5ーブ トキシー2ーベンゾチアゾリルスルフェンアミド、N, N - ジシクロヘキシル - 6 - ブトキシー 2 - ベンゾチア ゾリルスルフェンアミド、N, Nージシクロヘキシルー 7-ブトキシー2-ベンゾチアゾリルスルフェンアミ ド、等が挙げられる。

【0050】 -般式(V)で表されるベンゾチアゾール 化合物系加硫促進剤としては、例えばジー4-メトキシ -2-ベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー5-メトキ +2-2-ベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー6-メト +2-2-ベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー7-メトキシー2-ベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-プトキシー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー1-3ーにより 1-4の 1-3ーにより 1-4の 1-4の

ィド、ジー6ープトキシー2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、ジー7ーブトキシー2ーベンゾチアゾリルジスルフィド、等が挙げられる。

【0051】一般式(VI)で表されるベンゾチアゾー ル化合物系加硫促進剤としては、例えば、4-メトキシ - 2 - メルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、5 - メトキ シー2-メルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、6-メト キシー2-メルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、7-メ トキシー2ーメルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、4ー エトキシー2ーメルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、5 -エトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、 6-エトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール亜鉛 塩、7-エトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール亜 鉛塩、4-ブトキシー2-メルカプトベンゾチアゾール 亜鉛塩、5-ブトキシ-2-メルカプトベンゾチアゾー ル亜鉛塩、6ーブトキシー2ーメルカプトベンゾチアゾ ール亜鉛塩、7ーブトキシー2ーメルカプトベンゾチア ゾール亜鉛塩、4-メトキシー2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、5ーメトキシー2ーメルカプトベンゾチ アゾール銅塩、6-メトキシ-2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、7ーメトキシー2ーメルカプトベンゾチ アゾール銅塩、4-エトキシー2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、5-エトキシ-2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、6-エトキシー2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、7-エトキシー2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、4ーブトキシー2ーメルカプトベンゾチ アゾール銅塩、5ーブトキシー2ーメルカプトベンゾチ アゾール銅塩、6-ブトキシ-2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、7-ブトキシ-2-メルカプトベンゾチ アゾール銅塩、N-エチルー (1-メトキシー2-ベン ゾチアゾリル) スルフェンイミド、N-エチルー(5-メトキシー2ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、 N-エチルー(6-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイミド、N-エチルー(7-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイミド、N-t-ブチル (4-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイ ミド、N-1-ブチル(5-メトキシー2-ベンゾチア ゾリル)スルフェンイミド、N-t-ブチル(6-メト キシー2ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nt ーブチル(7 ーメトキシー2 ーベンゾチアゾリル)ス ルフェンイミド、Nーシクロヘキシル(4ーメトキシー 2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイミド、N-シクロ ヘキシル (5ーメトキシー2ーベンゾチアゾリル) スル フェンイミド、N-シクロヘキシル(6-メトキシ-2 ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nーシクロへ キシル (7-メトキシー2-ベンゾチアゾリル) スルフ ェンイミド、N-エチルー(4-エトキシー2-ベンゾ チアゾリル) スルフェンイミド、N-エチルー(5-エ トキシー2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイミド、N ルフェンイミド、N-エチルー(7-エトキシー2-ベ ンゾチアゾリル)スルフェンイミド、N-t-ブチル (4-エトキシー2-ベンゾチアゾリル) スルフェンイ ミド、N-t-ブチル(5-エトキシ-2-ベンゾチア ゾリル)スルフェンイミド、N-t-ブチル(6-エト キシー2-ベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nt-ブチル(7-エトキシー2-ベンゾチアゾリル)ス ルフェンイミド、Nーシクロヘキシル(4-エトキシー 2-ベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、N-シクロ ヘキシル (5-エトキシー2-ベンゾチアゾリル) スル 10 フェンイミド、Nーシクロヘキシル(6-エトキシー2 ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nーシクロへ キシル(7-エトキシー2-ベンゾチアゾリル)スルフ ェンイミド、Nーエチルー(4ーブトキシー2ーベンゾ チアゾリル)スルフェンイミド、N-エチルー(5-ブ トキシー2ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、N -エチルー(6-ブトキシー2-ベンゾチアゾリル)ス ルフェンイミド、N-エチルー(7-ブトキシー2-ベ ンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nーtーブチル (4-ブトキシー2-ベンゾチアゾリル)スルフェンイ 20 ミド、N-t-ブチル(5-ブトキシー2-ベンゾチア ゾリル)スルフェンイミド、N-t-ブチル(6-ブト キシー2ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nt-ブチル(7-ブトキシ-2-ベンゾチアゾリル)ス ルフェンイミド、Nーシクロヘキシル(4ープトキシー 2-ベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、N-シクロ ヘキシル (5-ブトキシー2-ベンゾチアゾリル) スル フェンイミド、Nーシクロヘキシル(6 ーブトキシー 2 ーベンゾチアゾリル)スルフェンイミド、Nーシクロへ

【0052】これらベンゾチアゾール化合物系加硫促進 剤の中で、一般式(IV)、(V)及び(VI)に含ま れるアルコキシ基の芳香族単環での位置が4位又は6位 であることが好ましく、4位であることがさらに好まし い。さらに付記すれば、芳香族単環の4位又は6位にア ルコキシ基を有するベンゾチアゾール化合物が原材料の 入手の容易さ、合成の容易さの点で好ましい。また芳香 族単環の4位又は6位にアルコキシ基を有するベンゾチ アゾリルスルフェンアミド、ベンゾチアゾリルジスルフ 40 ィド、及びベンゾチアゾリルスルフェンイミドもスコー チ性の点で好ましい。さらに、芳香族単環の4位にアル コキシ基を有する化合物がゴム組成物の熱老化中の硬化 を抑制するので、より好ましい。

キシル (7-ブトキシー2-ベンゾチアゾリル) スルフ 30

ェンイミド、等が挙げられる。

【0053】これらの加硫促進剤の製造方法は特に制限 されないが、例えば特開昭49-93361号公報等を 用いて容易に製造することができる。

【0054】本発明に用いられるベンゾチアゾール化合 物系加硫促進剤の配合量はゴム成分100重量部に対し

量部未満では十分な効果が得られず、5.0重量部を越 えると、それ以上の効果が得られないのみならず、スコ ーチ性などの作業性が低下する。

【0055】本発明に用いられるこれらの加硫促進剤 は、この他に汎用加硫促進剤である2ーメルカプトベン ゾチアゾリルジスルフィド、Nーtーブチルベンゾチア ゾリルスルフェンアミド、Nーシクロヘキシルベンゾチ アゾリルスルフェンアミドのようなチアゾール類加硫促 進剤やテトラ(2-エチルヘキシル)チウラムジスルフ ィド、テトラメチルチウラムジスルフィドのようなチウ ラム類加硫促進剤を適宜配合できる。

【0056】本発明の空気入りタイヤ用ゴム組成物とし て前記成分と共に通常用いられる、カーボンブラック、 シリカ、酸化亜鉛、ステアリン酸、老化防止剤、WA X、シランカップリング剤、加硫剤等の成分を本発明の 効果を損なわない範囲において適宜配合することができ る。

【0057】加硫剤としては、硫黄等が挙げられ、この 使用量は、ゴム成分100重量部に対して0.1~5重 量部、好ましくは1~2重量部である。0. 1重量部未 満では加硫ゴムの破壊強度、耐摩耗性が低下し、5重量 部を越えるとゴム弾性が損なわれる傾向がある。

【0058】本発明の空気入りタイヤ用ゴム組成物は、 ロール、インターナルミキサー、バンバリーミキサー等 の混練機を用いて混練りすることによって得られ、成形 加工後、加硫を行い、タイヤトレッド等に用いられる。

【実施例】以下に実施例を挙げて、本発明をより具体的 に説明するが、本発明の主旨を越えない限り、本実施例 に限定されるものではない。

【0060】各種の測定は下記の方法によった。

[0059]

【0061】(1)低分子量スチレンブタジエン共重合 体及び低分子量ブタジエン重合体の重量平均分子量(M w)

重量平均分子量の測定はゲルパーミエイションクロマト グラフィ(GPC、東ソー製HLC-8020、カラ ム:東ソー製GMH-XL(2本直列))により行い、 示差屈折率(RI)を用いて、単分散ポリスチレンを標 準としてポリスチレン換算で行った。

【0062】(2)低分子量スチレンブタジエン共重合 体中の結合スチレン含有量

NMRスペクトルの芳香族プロトンの吸収強度により求

【0063】(3)低分子量スチレンブタジエン共重合 体及び低分子量ブタジエン重合体中のブタジエン部分の ビニル含有量

赤外法 (D.Morero et al,Chem.e.Ind.,41,758(1959))に よって求めた。

【0064】(4)タイヤの操縦性評価

て $0.5\sim5.0$ 重量部が好ましく、配合量が 0.5 重 50 テストコースにて、FF4ドアセダンを用いて、ウエッ

トアスファルト路面にて、実車走行を行い、駆動性、制動性、ハンドル応答性、操舵時のコントロール性をテストドライバーが総合評価して、新品タイヤの(走行前)操縦性の評価とした。さらに、同一のタイヤを一般市場を2万km及び4万km走行させ、それぞれ走行中期操縦性及び走行末期操縦性の評価とした。

【0065】(5)タイヤの乗り心地性評価 テストコースにて、FF4ドアセダンを用いて、乾燥ア スファルト路面にて、実車走行を行い、テストドライバ ーのフィーリングにより総合評価した。これも新品タイ 10 ヤ、2万km走行後及び4万km走行後のタイヤにて評 価を行った。

【0066】尚、タイヤの性能評価結果としては、2つの方法で表示した。第1の方法は操縦性、乗り心地性とも、実施例1、2、3、4及び比較例2、3、4、5及び6いずれも比較例1の走行前、走行中期、走行末期をコントロールとして、コントロールとの差を士の数値で示した。第2の方法は操縦性、乗り心地性とも、実施例1、2、3、4及び比較例2、3、4、5及び6、及び比較例1の走行中期、走行末期いずれも比較例1の走行20前をコントロールとして、コントロールとの差を士の数*

*値で示した。+の数値が大きい程、性能が優れているこ とを示す。ここで、±0とはテストドライバーがコント ロールタイヤ対比の性能差を検知できないこと、+1と はテストドライバーがコントロールタイヤ対比で有意に 性能差を検知できる程度に性能が優れていること、+2 とはテストドライバーが明確に性能差を感知できる程度 に性能が優れていること、+3とはテストドライバーが 非常に明確に性能差を感知できる程度に性能が優れてい ること、+4とは一般ドライバーが明確に性能差を感知 できる程度に性能が優れていること、+5とは一般ドラ イバーが非常に明確に性能差を感知できる程度に性能が 優れていること、を示す。中間値 0.5 は前後の整数値 の中間の性能を表す。また、一の数値が大きいほど、性 能が劣っていることを示す。-1、-2、-3、-4、 -5、中間値の劣っている程度は上記+の数値に対応し て「優れている」を「劣っている」と読み代えたものと する。

18

【0067】 [実施例1~4、比較例1~6] 実験に用いた低分子量重合体の分子構造を表1に示す。

[0068]

【表1】

低分子量重合体系 軟化剤	分子量×10 ⁻¹ (Mw)	スチレン含有量 (重量%)	ビニル含有量 ²⁾ (%)
低分子SBR"A 低分子SBR B 低分子SBR C 低分子BR®	1. 5 1 5 0 5 0 2 0	2 0 2 0 2 0	3 0 3 0 3 0 1 0

- 1) 低分子量スチレンプタジェン共重合体軟化剤
- 3) ブタジェン部のビニル会有量

【0069】下記の表2、3に示す配合処方に従って、 混練配合を行い、このトレッドゴム配合物を用いて、1 95/60R14サイズのタイヤを試作し、タイヤの性

- - [0070]

【表2】

		1	2	士 3	文 4	列 5	6	実施列
	ゴム SBR ¹⁾ 成分 SBR ²⁾	600 EE	60	60	62 55	60 55	82	<u>60</u>
	アロマオイル	20		20	20			
1	カーボンブラック ロン		65	65	65	65	65	65
配	WAX	2.0	20	2.0	2.0	20	2.0	2.0
合	老防 TMDQ ⁴⁾	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
_	老坊 [PPD ⁶⁾	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
重	ステアリン酸	1.0	1.0	1. 0	1.0	1.0	1. 0	1.0
#	任分子 SBR A			-		20		
部	低分子 SBR B		-				20	
~	低分子 SER C		-		_	_	_	20
	低分子 BR							
İ .	車約車	3.0	30	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
	(尼维村 MBTS®)	0.5	0,5					0.5
	(Gibh) DPG7)	0.5	0.5	0.5	0.5	Q.5	0.5	0.5
1	(成類) WBIS ^{III}		_	1.0			. –	-
	(成婚利 TBBS®)	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	(延續)DIPDPZn	(b)	-		0.7	0.7	0.7	
ì	研賞	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8
	全次作量	35	15	35	35	35	35	35
91	學類	12/10-1/ 1-0-1/ 1-0-1/ 1-0-1/ 1-0-1/	-2 -2 -1	±0 +1 +1	±0 +1 +1	$^{+1}_{+2}$	-1 ±9 +1	+1 +1 +2
タイヤ性能	乗り 倉前 山地 東京 中間 住 東京 末期	コントロール ルーロインに ルーロインで	-3 -25 -1	### ### ### ###	#45 +45	#45 +45 +45	-1 ±0 +1.5	#0.5 +2.5 +2
タイヤ	智	フントロール -2 -3.5	-2 -4 -4.5	±0 -1 -2.5	±0 -1 -25	+1 ±0 -1.5	-1 -2 -2	+1 -1 -1.5
作	乗り 煮 前 心地 起 戸棚 性 選 注 末棚	コントロール 一1.5 一3.5	-3 -4 -4.5	±0 -1 -3	±9 -1 -3	±0 -1 -3	-1.5 -2	±0 -1 -1.5

【0071】 【表3】

- 3) カーボンブラック: ISAF、シースト7H(東海カーボン社製)
- 4) TMDQ: 2, 2, 4ートリメチルー1, 2ージヒドロキノリン重合物
- 5) IPPD: N-イソプロピル-N'-フェニル-p-フェニレンジアミン
- 6) MBTS: ビスー (ベンゾチアゾリルー2) ジサルファイド
- 7) DPG:ジフェニルグアニジン
- 10 8) MMBTS: ビスー (4-メチルベンゾチアゾリル -2) ジサルファイド
 - 9) TBBS: $N-t-\vec{\mathcal{I}}$ $-\vec{\mathcal{I}}$ $+\vec{\mathcal{I}}$ $+\vec{\mathcal{I}}$
 - 10) DIPDPZn:O, O' ージイソプロピルジチオリン酸亜鉛

表2、3に示されるように、本発明の空気入りタイヤは、走行前の操縦性、乗り心地性に対して、走行中期、 末期まで操縦性、乗り心地性を一層高度に維持すること ができる。

20 【0073】各種の加硫促進剤を用いても、本発明に係わる低分子量重合体系軟化剤を用いない場合(比較例1~4)、本発明外の分子量を有する低分子量重合体系軟化剤を用いた場合(比較例5、6)はいずれも効果が十分に得られない。比較例5の場合、特に走行末期での効果が不良である。比較例6の場合、初期性能が悪化する。一方、特定の加硫促進剤を用いないで、本発明に係わる特定の低分子量重合体系軟化剤を用いた場合(実施例1)、乗り心地性の効果が認められ、本発明に係わる特定の低分子量重合体系軟化剤と、さらに特定の加硫促30 進剤とを併用した場合(実施例2、3、4)、極めて優れた効果を発現することがわかる。

[0074]

【発明の効果】本発明の空気入りタイヤは、上記のような構成としたので、走行初期から中期、末期まで操縦性及び乗り心地性を一層高度に維持するという優れた効果を奏する。

		21		
		実	施3	例
	ゴム SBR ⁿ 成分 SBR ⁿ	60 55	60 55	89 55
	プロマオイル	-		
_	カーポンプラック (3)	65	65	65
配	WAX	2.0	20	20
숌	老坊 TMDQ*)	0.5	0.5	0.5
_	老坊 IPPO ⁸¹	1.0	1.0	1.0
I	ステアリン酸	1.0	1.0	1.0
•	低分子 SBR A] _		
歌	低分子 SBR B	_	-	_
~	但 公子 SBR C	20	20	_
	低分子 BR	-		20
	華建	30	30	30
	促動剂 MBTS ⁴⁾		_	_
	(后维村 DPG ⁷⁾	0.5	0.5	0.5
	(居集村 MM BTS ¹¹⁾		0.7	_
	(尾维斯 TBBS*)	0,5	0.5	0.5
	(定進計 DIPOP2n	b 0.7		0.7
	研費	1.8	1.8	1.8
	全款的量	35	35	35
タイム	型車加	+1 +2 +3		+0 +1 +2
タイヤ性能	乗り 東前 心地 五十期 性 五十期	#1 #2.5	±0 +1 +2.5	+1 +2 +3.5
タイト	知	‡ <u>l</u>	±n` ⋅	±0 -1 -1.5
タイヤ性能	東り 東前	±0 -0.5 -1	~0.5 ·	+1 +0.5 ±0

【0072】表2及び3中の付番の説明を下記に示す。 1) SBR1500 (スチレンブタジエンゴム、スチレン含行率23.5重量%、日本合成ゴム社製) 2) SBR0120 (スチレンブタジエンゴム、スチレ

ン含有率35重量%、37.5%油展、日本合成ゴム社製)

フロントページの続き

(51) Int. CI. ⁷ C O 8 L 25/10 識別記号

•

F I C O 8 L 25/10

テーマコード(参考)